This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

(11)特許出願公表番号

特表平6-502426

第3部門第2区分

A 6 1 K 37/66

37/02

(43)公表日 平成6年(1994)3月17日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

ADV G 8314-4C

ADU

.8314 - 4 C

FI

6, 3, 23 外陽丘図書館

審査請求 未請求

予備審査請求 有

(全 11 頁)

(21)出願番号

特願平4-500755

(86) (22)出願日

平成3年(1991)10月15日

(85)翻訳文提出日

平成5年(1993)4月16日

(86)国際出願番号

PCT/US91/07722

(87)国際公開番号

WO92/06707

(87)国際公開日

平成4年(1992)4月30日

(31)優先権主張番号 599,206

(32) 優先日

1990年10月17日

(33)優先権主張国

米国(US)

(31)優先権主張番号 722,922

(32)優先日

1991年10月15日

(33)優先権主張国

米国(US)

(71)出願人 アムジエン・インコーポレーテッド

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91320

-1789、サウザンド・オークス、デハビル

ランド・ドライブ・1840

(72) 発明者 ブラツト, ローレンス・エム

アメリカ合衆国、カリフォルニア・93003、

ベントラ、ノース・プレント・ストリー

ト・389

(72)発明者 テイラー、ミルトン・ダブリュ

アメリカ合衆国、インデイアナ・47401、

ブルーミントン、ブラウン・リッジ・ロー

ド・3712

(74)代理人 弁理士 川口 義雄 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 細胞増殖疾患治療用組成物及び方法

(57)【要約】

コンセンサスヒト白血球インターフェロンを用いた細 胞増殖疾患の治療方法を開示する。同時に、コンセンサ スヒト白血球インターフェロン医薬組成物を開示する。

- 1. 哺乳類の細胞増殖疾患の治療方法であって、該方法が治療 上有効量のコンセンサスヒト白血球インターフェロンの投与を 含む前記方法。
- 2. 前記細胞増殖疾患が毛細胞白血病である精束項1記載の方 佳。
- 3 . 前記細胞増殖疾患がカポジ肉腫である請求項1記載の方法。
- 4. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンがIFNcon, IFN-con, 及びIFN-con, からなる群 から選択される請求項1記載の方法。
- 5. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンがIFNcon, である請求項4記載の方法。
- 6. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンが原核細胞 による外因性 DNA配列の発現産生物である請求項1記載の方法。 7. 治療上有効量の投与経路が静脈、筋肉、皮下又は浸襲経路 である請求項1記載の方法。
- 8. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンの治療上育 効量が、患者一人当たりに2×10⁵~50×10⁵単位である請求
- 17. 請求項12の組成物であって、該組成物が注射用溶液又は凍 結乾燥粉末として供給されるものである組成物。
- 18. 請求項12の組成物であって、さらに治療上有効量の G-CSF 、 GM-CSF、[L-1、[L-3、又はSCF を含んでなる組成物。

項1記載の方法

- 9. 前記哺乳頭がヒトである請求項1記載の方法。
- [0] 治療上有効量の化学療法剤の投与をさらに含む請求項 1 記 飲の方法。
- ||11. 治療上有効量のG-CSF 、GM-CSF、 ||1-1 、||1-3 、又はSCF の投与をさらに含む請求項1記載の方法。
- 12、治療上有効量のコンセンサスヒト白血球インターフェロン、 並びに裏題的に許容される希釈剤、アジェパンド、キャリアー 保存剤及び/もしくは可溶化剤を含んでなる組成物。
- 13. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンが 1 FNcon,、IFN-con,及びIFN-con,からなる群 から選択される請求項12記載の組成物。
- 11. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンがIFNcon,である請求項11記載の組成物。
- 15. 前記コンセンサスヒト白血球インターフェロンが原核細胞 による外因性 DHA配列の発現産生物である請求項12記載の組成
- 16. 請求項12の組成物であって、鉄組或物が静原、筋肉、皮下 又は浸整経路からの投与に進するものである組成物。

細胞増殖疾患治療用組成物及び方法

本発明は細胞増殖疾患をコンセンサスヒト白血球インターフ ェロンを用いて治療する方法に関する。発明はまた、細胞増殖 疾患の治療に遇するコンセンサスヒト白血球インターフェロン 医薬組成物に関する。

発明の背景

インターフェロンは抗ウイルス及び抗細胞増殖の両方に活性 を示すサイトカインのサブクラスである。生化学及び免疫学的 性質を基礎として、ヒトインターフェロンは3のサブクラスに 分類される。即ち、インターフェロン-α(白血球)、インタ ーフェロンーβ (繊維芽細胞) 及びインターフェロンーτ (免 疫系)である。

異なるアミノ酸配列を育する14のαインターフェロン(サブ タイプAからHに分類される)がこれらのポリペプチドをコー ドする DANを単雄及び配列決定することで同定された。 αイ ンターフェロンは、その抗ウイルス及び抗腫瘍成長阻害能のた め潜在的治療薬剤成分として多大な注目を受けている。全血の パッフィーコート分画より単離したヒト白血球由来のインター

フェロンの精製について米国特許第11613,015号明細書に記載 されている。この手法で異製されるヒト白血球インターフェロ ンは、異なるヒト白血球インターフェロンアミノ酸配列の混合 物である。精製された物質はMD8Kウシ細胞株による評価で 0.9 × 10⁸ ~ 4 × 10⁸ 単位/ m タンパクの比活性を、 A f l ī 11 に ト 細 胞株による評価で2×10 ⁶ ~ 7.6×10 ⁸ 単位/wタンパクの比 活性を有する。インターフェロン抗ウイルス活性の測定に用い た細胞変性作用阻害評価が米閣特許第4、2(1、1.74号明細書に開 示されている。確定されたインターフェロン活性はヒト白血球 インターフェロン(National Institues of Realta提供)標準 対象を基準とされていた。

少なくともヒト白血球インターフェロンの一部をコードする 配列を含有する組み換えDNAプラスミドの構築、並びに免疫 学的もしくは生物学的な、ヒト白血球インターフェロンの活 性を有するポリペプチドの E. coli中の発現が米国特許第 4. 530. 901号明細書に開示されている。 異なるサプタイプ配列 の結合(例えば、AとD、AとB、及びAとF)を含有する選 成 a インターフェロン遺伝子の構築が米国特許第4、414、150号、 4、456、748号、及び4、678、751号明細書中に開示されている。

al, Area, Biochem, Biophy. 276 , 531-537 (1990).] .

αーインターフェロンは米国及び他の国々で毛細胞白血病、 尖形コンジローム、カポジ肉腫 [後天性免疫不全症候群(AIDS) に羅闍した患者に一般に見られる癌】、及び慢性非A非B秆炎 の治療に一般に承認されている。 2 つの α - インターフェロン 変異体が治療用に承更受理されている。1つはインターフェロ ンアルファー11(商品名ROFERON-A)、もう1つはイ

ROFERON-A及びINTRON-Aのアミノ酸配列は 1カ所が異なる他はαーインターフェロンサブタイプ2(サブ タイプA)のアミノ散配列と一致する。

この存職適用に加えて、αーインターフェロンは単独もしく は化学療法剤との併用により、慢性骨髄性白血病、多発性骨髄 温、表在性膀胱癌、皮膚癌 (基底細胞癌もしくは悪性黒色腫)、 育細胞癌、卵巣癌、低分化リンパ球及び皮膚T細胞リンパ腫、 並びに神経腰腫を含めた様々な他の細胞増殖疾患に使用もしく は検討され続けている。αーインターフェロンは他の化学療法 剤との併用により肺に発生した固形癌、結隔(tola:ectil) 及び乳癌の治療に育効であると思われる[Roseabets et sl.

米国特許第4. 623号、及び4,497,471号明昭書には天然 に存在するαインターフェロンサブタイプポリペプチドの各部 位に見られる共通又は主要なアミノ酸を含むアミノ酸配列を有 する新規ヒト白血球インターフェロンポリペプチドが開示され、 コンセンサスヒト白血球インターフェロン(IFN-con) として食及されている。関系された「FN-conでミノ酸配 列はIFN-con,、IFN-con,、IFN-con, と呼ばれる。IFN-conをコードする合蚊遺伝子の調製及 び放進伝子の E. coli中の発現もまた開示されている。

E. coli中で産生したIFN-con, の 精製は Kleinらの記述がある[J.chromatog. 154,205-215 {[1988]]。この手法で精製した【FN-con, は、T986ヒト 細胞株を用いた細胞変性作用阻害評価の測定で 3 × 10 ⁹ 単位 /取タンパクの比話性をもつことが報告されている [fish et al.). [aterfaros Res. 9 , 97-114 (1989)] 。 辨製 [F N con,は等電点分離法により決定される3つのアイソフォー ムよりなり、メチオニルIFN-con; 、det-メチオニル IFN-con,、及びN-末端にアセチル基が付いたdes-メチオニルIFN-con 1 として同定されている [Kleis et

"Principles and Applications Biologic Therapy" in Cascer: Principles and Practices of Oncology, 3rd ed. . Derita et al., eds. pp. 301-547 (1989). Salmer DICP. Ann ?harmacathe<u>r21</u>. 761-758 (1390) 参照]。

α - インターフェロンは D N A 複製並びに R N A 及び タンパ ク合成を含む様々な細胞機能に正常、異常細胞を問わず作用す ることが知られている。この様に、インターフェロンの細胞毒 健康細胞にも同様に表れる。その結果、望まなしからぬ動作用 . がインターフェロン治療中、特に大量投与が要求される原に起 こる。インターフェロンの医薬投与は骨質抑制の激起が避けら れず、赤血球、白血球及び血小板レベルの減少を引起こす。イ ンターフェロンの大量投与は流感様症袋(例えば熱、疲労感く 頭痛及び悪寒)、胃腸管疾患(例えば食欲不振、嘔吐及び下 痢)、眩晕並びに咳を誘起するのが一般である。 インターフェ ロン治療の望ましからぬ貳作用を、それら要法の治療効果を減 ずることなく減少又は除去することが望まれていた。

> 従って、本発明の1つの目的は細胞増殖疾患(例えば毛細胞 白血痢又はカポジ肉産)のIFN-conによる治療であって、

関連する望ましからぬ副作用が一般を 放して減少又は完全に除去されているものである。また、発明の目的は『FNーconによる細胞増殖疾患の治療効果を一般 に行われている治療法に比較して促進し、かつ相当する望まし からぬ副作用の頻度又は奇酷さの増加を伴わないものである。 発明の要約

本発明は哺乳類へ治療上有効量のコンセンサスとトト白血ななインターフェロン(IFN-con)を医薬投与することを含む細胞増殖疾患の治療方法を包含するものである。IFN-conがINTRON-Aよりも高い抗細胞増殖性を有することが示された。その結果、IFN-conを用いたに細胞増殖疾患の治療では、現在実施されている他のインターフェロンの強に比較して効果及び安全性が優れていることが示された。特に、治療上有効量のIFN-conの投与によって細胞増加たいる方法に比較して、より早く又はよりに広域な細胞作用の特に、治療上有効量のIFN-conは現在行われる方法で用いられるインターフェロンの量よりも少ないと思われる。そのいるインターフェロンの量よりも少ないと思われる。その

結果、投与量を ロンの、より高い投与時と同じ治療効果が得られるが、一般に 行われるインターフェロン治療に関連する望ましからぬ副作用 は抑料又は除去されている。

IFN-conは癌と頻繁に関連する細胞増殖疾患の治療に有効である。この様な疾患は毛細胞白血病及びカポジ肉種を含むがこの限りではない。IFN-conは単独、又は癌及び他の細胞増殖疾患の治療のための他の治療法と併用して使用できる。好ましい具体例では、IFN-conは治療上有効な量の少なくとも1つ以上の、骨髄細胞増殖又は分化刺激因子(例えば、顆粒球コロニー刺激因子(G-CSF)、類粒球/マクロファージーコロニー刺激因子(GM-CSF)、インターロイキン-1(IL-1)、インターロイキン-3(IL-3)、インターロイキン-6(IL-6)、エリスロポエチン、及び幹細胞因子(SCF)]と併用して用いる。

IFN-conは抗細胞増殖性活性を有する天然には存在 しないポリベプチドである。好ましくは、IFN-conは IFN-con1、IFN-con2、又はIFN-con3 のアミノ酸配列を有するポリププチドである。最も好ましい

IFN-conはIFN-con_jのアミノ酸配列を含有する ものである。

発明はまた、治療上有効な量のIFN-conを選当な希釈 剤、アジェパンド、キャリアー、保存剤、並びに/又は可溶化 剤と伴に含む医薬組成物にも関する。

図面の簡単な説明

図 1 から 7 は、 I F N - c o n l 及び I N T R O N - A (比較物質) の毛細胞白血綱細胞株 E s k o l における抗細胞増殖性活性 (インターフェロンを E s k o l 細胞懸濁液にそれぞれ 0.1、0.5、1、5、10、50、及び 100 a g s/el づっ加えた時の) を示す。

図 8 は I N T R O N - A 、 I F N - c o n l 、 又 は I F N - c o n l 、 又 は I F N - c o n l 、 又 は I F N - c o n l 及び r-m el GCSF で 治療した カポジ 内産患者の M T D i の 初期及び 総 統 中間値を示す。

発明の詳細な説明

ここで言うコンセンサスヒト白血球インターフェロン
(IFN-con)とは天然には存在しないポリペプチドを意味し、そのポリペプチドには天然に存在するあらゆるのヒト白血球インターフェロンサブタイプ配列と共通のアミノ酸残基が

優先的に含まれ、かつ全てのサブタイプに共通のアミノ酸を有することのない少なくとも一つ以上のそれらの部位において、その部位に優先的に存在する一つのアミノ酸を含み、そしていかなる場合にも、少なくとも一つの天然のサブタイプ中のその部位には存在しないアミノ酸残器は一切含まないポリペプチドである。IFN-conは米国特許第1.695.621号及び第1.897.171号明細書中にそれぞれ開示されているIFN-con、IFN-con、TPN-con、TPN-con、TPN-con、TPN-con、TPN-conを1.5分析の全開示を本明細書中に参照する。IFN-conを1

IFN-conポリペプチドは細菌宿主中、特にE.
coli. 中で形質転換又はDNA感染(transfect)された合成DNA配列の発現生成物である。すなわち、IFN-conは組み換え物である。E. coli. 中で生成したIFN-conは当業者に公知の手類及び刊行物(klaia et al. sapra (1988) for iff-conl) 記載の手順により精製される。精製したIFN-conは、アイソフォームの混合物からなる、例えば精製IFN-con, はメチオニルIFN-

特表平6-502426 (5)

c'on l 、 des-メチオニル I F N - on l 、 及び N 末端が保護された des-I F N - c on l (I leis et el 、 espre (1990)) の混合物からなる。或いは、 I F N - c on は特異的に単離されたアイソフォームからなる。

IFN-conのアイソフォームは当業者に公知の当電点分離法などの技術によって互いに分けられる。

本発明は治療上有効量の「FN-conを投与することを含む細胞増殖疾患の治療方法を提供するものである。発明の好ましい具体例は治療上有効量の「FN-con」、「FN-con」、「FN-con」を投与することを含む方法である。最も好ましくは、治療上有効量の「FN-con」が投与される。

『FN-conは様々な細胞増殖疾患、特に様々なガンの治療に有効である。それら疾病とは毛細胞白血病、カポジ肉種、慢性骨髄性白血病、多発性骨髄腫、表在性膀胱癌、皮膚癌(基底細胞癌もしくは悪性悪色腫)、腎細胞癌、卵巣癌、低分化リンパ球及び皮膚下細胞リンパ腫、並びに神経膠腫を含むが、この限りではない。

IFN-conは単独、又はガン及び他の細胞増殖疾患の他

した。IFN-coniがINTRON-Aよりも高い抗細胞増殖性活性を広い濃度範囲わたって有することが分かる。
IFN-coniとROFERON-Aを比較した時にも類似の結果が得られた。これらの結果はIFN-coniがより高い治療効果を同濃度のINTRON-Aを医薬投与した時よりも発揮することを示す。あるいは、より低い濃度のIFN-coniでINTRON-Aとの同等の治療効果を得ることを意味する。

実施例2にIFN-conl及びINTRON-AによるAIDS関連性カポジ肉腫治療の比較研究を記述する。IFN-conlを服用する患者は、INTRON-Aを服用する患者よりもより高単位な量を服用できることが分る。更に、IFN-conl及びGCSFの両方を服用する患者はIFN-conl 単独を服用する患者よりも、より高い単位量を服用できる(図8を見よ)。この研究に於いてRIT感染の治療の中で、全ての患者は AITを服用する。 AITの単独投与はカポジ肉腫には無効である。

IFN-con はIFN-con が医薬役与された時の 3 級毒性の頻度減少評価により INTRON-Aよりも安全 の治療剤との併 用いられる。 I F N - c o n は治療上有効量の少なくとも一つ以上の化学療法成分、例えばプスルファン、5 - フルオロウラシル(5-FO)、ジドバジン(AIT)、lescororia、メルファラン、プレドニゾン、シクロホスファミド、デカブバジン、シスプラチン、及びジピリダモールとの併用で投与される。 I F N - c o n はまた、例えばインターロイキン- 2 (IL-2) の様なサイトカインと併用してもよい。

治療上有効量のIFN-conは、インターフェロン治療時に観察される骨髄抑制効果を克服するために、治療上有効量の少なくとも一つ以上の骨髄分化を刺激する因子と併用して投与しても良い。それら薬剤成分にはG-CSF、GN-CSF、IL-1、IL-3、IL-6、エリスロポエチン及びSCFが含まれるがこの限りではない。幹細胞因子(SCF)は造血前駆細胞の細胞増殖性を刺激し、ここに参照した米国特許出頭第573、616号明細書中に記載されている。実施例においてIFN-congが毛細胞白血病及びAIDS関連性カポリ肉腫に対する抗細胞増殖性成分として有効であることが分かる。

「FNーcon」及び「NTRONーAのEskol細胞、 毛細胞白血病細胞株における抗細胞増殖性活性を実施例1に示

性が高いとされている。IFN-conlを用いた治療はINTRON-A治療に比較して好中球減少症及び肝機能障害の発生率が減少していることがわかる。また、IFN-conl及びr-metGCSFによる治療は完全に3級毒性を取り除いている(表2、を見よ)。

IFN-conの医薬組成物は様々なり出質域及びイオン強度を育するパッファー(例えば、「tris-BCl、アセテート、ホスフェート)、キャリアー(例えば、ヒト血清アルブミン)、可溶化剤(例えば、trees 、polysorbate)並びに保存剤(例えば、thimerosol、beasylalcohol)を含んでいる。一般に、医薬組成物の構成成分は、インターフェロン及び抗細胞増殖性成分と伴に一般に使用され当業者に公知の物から選択できる。
IFN-conの医薬組成物は注射用溶液、又は注射前に適切に希釈して再構成する液結乾燥粉末として供給される。

IFN-conの治療上有効量とは変数(IFN-con類 製物の半減期、投与経路、試験対象となる細胞増殖疾患)を考 はすることで当業者によって決 ることができる。一般に、 細胞増殖疾患治療のための I F N - c o n の治療上育効量は、 2 × 10 ⁶ ~ 60 × 10 ⁶ 単位/患者、数回投与/一週間の範囲とな るであろう。 低い領域の投与量が毛細胞白血病の治療に有効で ある一方、高い領域の投与量はカポジ肉腫の治療に適している。 I F N - c o n の治療上育効量は、癌の特異型にもよるが、少 なくとも 6 か月の期間で20~10%の腫瘍資解が期待される。

医薬投与経路は哺乳動物の血液中への注射することが好ましいが、注射部位は静脈内、筋肉内、皮下もしくは局所内が良い。 放医薬組成物の投与経路の妥当性は当業者にとって明らかであ ろう。 発明の詳細説明のため次の実施例を提供するが発明はこ の範囲に限定されるものではない。

実施例1

<u>IFN-con:及びINTRON-Aの抗細胞増殖性</u>活性

IFN-con L 及びINTRON-Aの抗細胞増殖性活性でをEskol細胞株、Dr. E. Stoorにより Ladina a University Nedical School にて単離された毛細胞白血病細胞で試験した。 3 alの Estol細胞株培養液を10%ウシ胎児血清を含む RPM I培地 (Gibco) 中で17℃、5%CO,下において、12時間 1×10⁵

インキュペーション後、 200世の細胞整剤液を採取し、 3Tでで 3 時間、 5 μ C i / mlの ¹H - チミジン (km eribia) の存在下でインキュペートした。細胞は Cambridge cell birrester (Cambridge Technology) を用いて収集し、減留水で 7 回、 95 % エタノールで 2 回洗浄し ³H - チミジン取り込み量を液体シンチレーションカウンターで測定した。 1 F N - c o n 1 又は I N T R O N - A の存在下で 120時間 インキュペートした Ertel 細胞の ¹H - チミジン取り込み観察結果は細胞生育力測定 結果に比例した。

実施例 2.

カポジ肉腫(『S) 患者へ医薬投与した『FN-con』の安全 性、耐性及び効能

IFN-conl 及びINTRON-Aの安全性及び耐性を 評価、並びに最大耐量(NTD)を決定するため、無作為、オープンラベル治験を実施した。IFN-conl 及びINTRON-Aをジドバジン(ALT)との併用でAIDS-関連IS車者にそれぞれ医素投与した。さらに、ALT 及びE. coliに産生させた、ポリペプチドのアミノ末端にメチオニン残基を育する組み換え 細胞/alでイーキュベートした。 IFN-con_l 又は INTRON-A (Schering社インターフェロンα2b) を最終 タンパク濃度が 0.1~100ags/alとなるように 100μtの培地に 添加した。

IFN-con pのタンパク遺皮はBradford protein assay 法 (Bradford、Anal. Biochen. 、11、 248~254 (1976)) により別定する一方、INTRON-Aは比活性 (2×10⁸ 国際単位/ngタンパク) 及び製造元より供給される単位遺皮より計算した。

生育細胞数を 2 4時間ごとにトリパンブルー(Signa) 色素排除試験により測定した。 2 4時間ごとに I F N ー c o n l 又は I N T R O N ー A 100度を最終濃度を示す様に加えた。 生育細胞数は二重の試料を用いた 4 回の個別の実験の平均である。 細胞数変動は約5 % (24時間 ~ 48時間) から約2 % (その時間以降) の範囲内であった。 図1~7に示される結果は、インターフェロン添加有無における生育細胞数の比を異なる時間でパーセンテージで表している。 生育細胞数は I F N ー c o n l 又は I N T R O N ー A の存在下でインキュベートした Estei 細胞への 1 H ーチミジンの取り込みを測定して確定した。 120時間の

の I F N - c o n _i の安全性、耐性及び MTD を測定した。 3 つ の治療群は次の通りである。

- 1. INTRON-A及UAZT
- 2. IFN-con, &UAZT
- 3. IFN-con (、AZT及びr-metGCSF それぞれの治療群には少なくとも12人の評価可能な患者が含まれている。

A. 生成物の説明

IFN-conitE.coliper、米国特許第4.819.613及び4.897.471号明細書に記載の方法で産生させた。
IFN-conitin行物(Kleis et al.、sipri (1988))記載の手履で精製した。本治験が皮下投与法であるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるため、IFN-conitimのであるとして供給した。必要ならば、特別は無関塩水で行う。グドバジン(AIT)はBirrosghi-Veilcone(e.から購入し、容器に直接注入して使用した。INTRON-AはSchering Corp.から、希別剤を容器に直接注入し懸剤させられる無関的演結を集の形態で購入した。I-metGCSFはE.coliperで米国特許第4.810.643号明細書(金額文献)記載の方法で産生させ

た。 r-metiGCSF は 10 m M 計 酸ナトリ 、 5 % マンニトール及び 0.00 4 % Tveta 80 中で pH 1.0 で 漁度 0.1 m / ml の 無菌的 タンパク 溶液として 質製した。 必要ならば、 希釈は 無菌的 5 % グルコース 水溶液 (05 m) で 行った。

B. 用量及び用法

AZT. Allid 全患者に、患者が起きている間に固定量 100 減を4時間ごとに合計 5 回か又は \$00歳を毎日径口投与した。
「一metGCSF・ 無作為的に r-metGCSF を含有する治療法群に適定した患者たちに、 r-metGCSF を一日当たりに 1 四/体 重 1 短の投与量で、一度に全量を皮下投与した。必要ならば、この用量を増加分 1 四/短/dar づつ適切に増量(6 四/短/dar を超えない様に)又は 0.5四/短/dar 以下の減量分づつ適切に減量し、有核好中球数 (ANC) が目標範囲 5.000~15.000/alc なるようにした。

インターフェロン 患者は「FN-con」又は「NTRON-Aのいずれかを投与増量計画に従って服用した。用法はどちらのインターフェロンも等量単位に基づいている。しかしながら、こつのインターフェロンの比活性が異なるため(米国特許第1、635、621号明細書記載の抗ウイルス性細胞変性アッセイに

前記3つの治療群に関する患者達は「FN-conni 又は
INTRON-Aを、投与レベル1で開始して次の高投与量レベルに増量して行くまえに一週間、毎日投与する。投与量増量は 1,15,12,19,16、43、50、57日目にそれぞれ行なった。 増量はそれぞれの患者が MTD 値に到達するまで又はインターフェロンの一日の最大投与量 10×10⁵ 「G」に達するまで続けた。 患者個人の MTD値は毒性起因投与制限の手前のレベルの投与量と定義し

毒性は world Bealth Organization で確立した規準を用いて
〔詳細は willer et al. (Cancer 47、 210~211 (1981)) に記載されている〕 0 (無毒性) から4 (急性毒性) の階級で表示した。毒性起因投与制限は、少なからずともインターフェロンと関係すると見られる3級または4級の有害事象と定義した。 24時間以内の発熱及び悪寒、疲労感、頭痛もしくは2級以下

24時間以内の発無及び悪寒、疲労感、頭痛もしくは2級以下の毒性はNTD の定義には使用しなかった、ただし皇者個人にとってそれが不耐性である場合は別である。

段階増量の完了時に、患者は自身の MITD値量か可能ならば最大投与量の MR X 10 ⁶ 10 。 を毎日投与する 寛解維持療法を続ける。 寛解維持療法は疾病の進行又は他の規準により患者が治験から より I N T R O N - A は 2 × 10⁸ i II / 解及び I F N - c o n 1 は少なくとも 1 × 10⁹ i II / 解と測定されている。)、タンパクの質量(解単位)としては、I N T R O N - A と I F N - c o n 1 の投与量においても異なる。実施した投与増量計画を表 1 に示す。あらゆる投与レベルにおいて、 I U i 放に相当するタンパクの投与解散もまた、それぞれのインターフェロンについて表 1 に示す。

表1

1 1	TRON-A	及びIFN-con _l の	投与增量計画
投 与	投 与 量	タンパク戦	数
レベル	10 ⁶ I U	INTRON-A	FN-con ₁
1	3	0.015	0.003
2	9	0.045	0.009
3	1 2	0.060	0.012
4	1 5	0.075	0.015
5	1 8	0.090	0.018
6	2 1	0.105	0.021
7	2 4	0.120	0.024
8	2 7	0.135	0.027
9	3 0	0.150	0.030

外すことが保証されるまで行なう。

度解維持療法の間、毒性によってはインターフェロン投与量を2レベル落としても良い。2レベルの減量後はそれ以上のインターフェロン投与量の修正は行なってはいけない。なお減量を求める患者は治療計画から削除する。例外としては、毒性起因投与制限が好中球減少症(kMC ≤ 1000 / 過おおよそ一週間の間に二日)の窓起による時である。この例では患者は治験対象として残されるがインターフェロン投与量を減ずることはなく、r-metGCSF 治療を1 成/ 域体量・日で開始する。投与は皮下注であり対象はr-metGCSF を服用していない患者である。すでにr-metGCSF 治療群であった患者にはr-metGCSF 投与量は次に高いレベルに増量した(増加量1 四/ 域/ 41f)。

C. 患者の選定

延べ(9人の車者が治験研究に登録された。全ての規準を満たした者及び全ての除外規準から外れた者だけを治験個体として登録した。登録の明確な判断規単は、血清学的に HIV感染が延明される時、認識可能な皮膚もしくは口腔の発療を伴うカポジ肉腫が組織病理学的に確認される時、免疫機能(CD4リンパ球レベル測定において)が許容できる時、並びにALT治療を受

けたのが一年以内の時である。

治験対象から重者を除外するための理由の中には、投与量段 階増量中に第二回目の3級準性を聚起した時、患者固有のNTD の設定後及び患者の寛解維持療法中に第三回目の毒性起因投与 細菌量が発覚した時、又はLSの進行もある。

D. IFN-con, 及びINTRON-AのMTD s 値の設

上記の1~9週の治験研究、それに続く寛解維持療法及び通宜の投与量減量からなる投与量増量計画を用いて、三つの治療
群のINTRON-A及びIFN-congの第一及び一般中間MID:値を設定し図8に示す。どの治療群も15人の患者からなる。

群 I (I N T R O N - A 及びAII) は 9 × 10 ⁶ 10; までの投 与量増量中に第一 N T D 1 に速し、一般 N T D 1 は 6 × 10 ⁶ 10; であっ た。群 2 (I F N - c o n 1 及びAII) の第一及び一般 N T D 1 は 15×10 ⁵ 10; に速した。群 3 (I F N - c o n 1 、 r-a e 1 G C S F 及びAII) の第一及び一般 N T D 1 は それぞれ 2 (× 10 ⁶ 及び 2 1 × 10 ⁶ に速した。

治験研究中、明らかに「NTRON-A又は「FN-con」の医薬投与による毒性と分かり対象から除外された患者はいない。

F. IFN-con,及び[NTRON-A治療効能の決定 抗腫瘍反応 抗腫瘍反応をAIDS Clinical Trinkla Groupe (ACTG) Oncology Committee の領準反応規準(Krown et al.]. Clin.Oncol. 1、1201~1207(1989))により4か月の治療後に 評価した。

免疫機能 CD4リンパ球数は6か月の治験研究の間、患者の BIT感染に対する免疫反応を評価するため毎月調べた。

カポリ肉屋免疹及びCD4リンパ球レベルは全ての治療群に おいて同等であった。

本発明を好ましい具体例によって説明したが、これを変更及び修正することは当業者にとって容易であることが分かる。従って、感付する情求範囲にはそれらと同等の全ての変更発明をも発明の範囲内含むものとする。

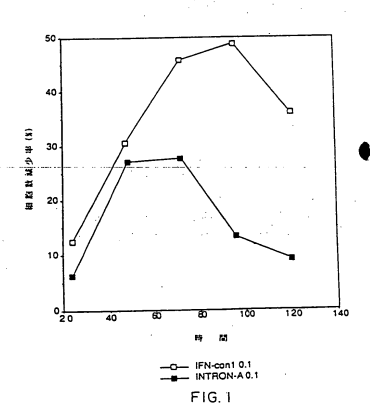
E. INTRON-A及びIFN-coni治療の安全性界価

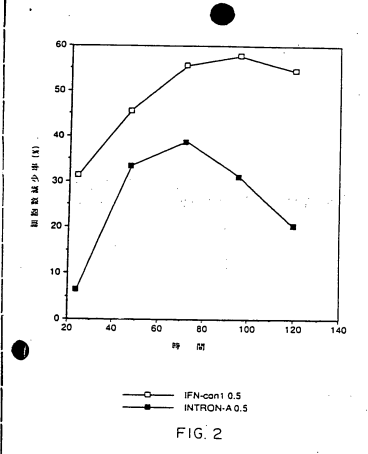
INTRON-A及びIFN-con に 治療の安全性はインターフェロン投与量の減量を要する有毒作用の可能さにより決定される。結果の要的を喪2に示す。

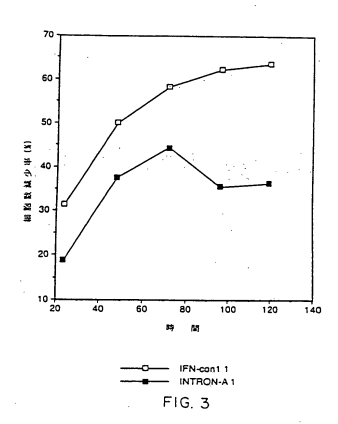
表 2 三っの群の中で投与量減量を誘発した毒性

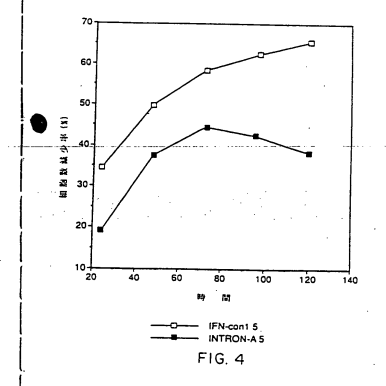
			INTRON-A	[F H - c o z] *	[F H - c o a]
					Adr-set GCSF
	2 1	Ð.	2 0	7 0	6 5
:	不 1	瓦容			
(流:	88. (兼症多	()		
	3 1	段	4.0	1 0	0
纤	ф	10 12 12 12	金		
	3	級	3 0	1.0	0
Æ	摄	能試験	ŧ		

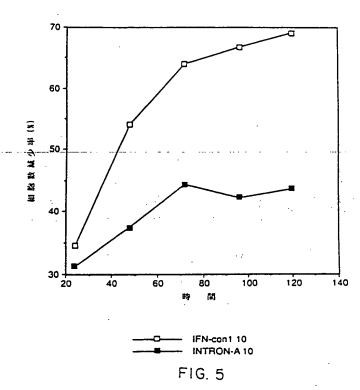
* I F N - c o n $_1$ 並びに [F N - c o n $_1$ 及び $_1$ - a e t GCS $_1$ 治療料の パーセンテージについては、数群中なんら有毒作用を示さず最大投与量の $_10\times10^6$ | $_10$ まで到速した患者がいたため $_100\%$ まで上がることはない。

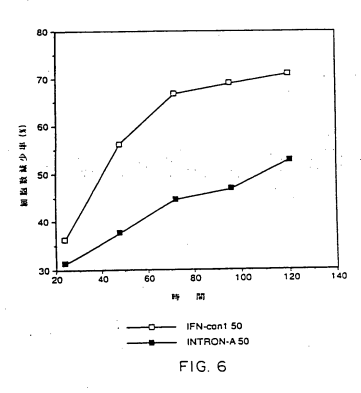


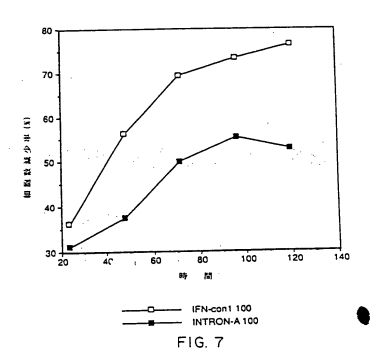


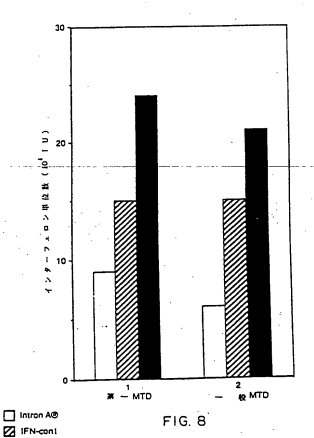












FN-con1 + G-CSF

L. ELABLETTCATTOR OF SUGALCY MATTIR of streets consumers and Appendix of the Company of Appendix of the Company of the Company

PURTUE	E MEGAMATINE CONTINUES FROM THE SECONS SHEET	IS91 /07722					
1	THE CONTINUES FROM THE SECOND SHEET						
۲	US, A. 4,879,471 'Stabinsky: 28 January 1990, see entire dozument.	1-18					
۲	Nature, Volume 299, izaued 95 Narch 1981, C.V. Goeddel, et al. "The Structure of eight distinct cloned human leukocyte interferon TDRAS," pages 29-26	1-18					
<u>.</u>	MEVATIONS WHERE CENTAIN CLAINS WINE FOUND UNISSERCIABLE!						
	THE THE CLASS WINE FOUND UNDERNOVABLE						
	This transpositional means report has not been constrained to review of erview observation from 102 (a) for the believes recent in the contract of the contrac						
İ							
	names is such an extent that an immempial informational assets can be considered in the constituted representation of the constituted represen						
	•						
3 ☐ Chart Aureland — premium they are dependent district and district on the Part of the section and of the sections of PCT Rain Aurel.							
W 🖸 000	CRYATIONS WHEN WHIT OF MYSTERON IS LACTURE!						
Then parameter	Author Authority based analysis amorbins to pur translational deplication on believes						
	required different course have more brainly and by the pupilsons, they determined occurs request associated in the contract of the course of t						
·°==	adrid additional security two twosy conty and by the continues, Coronapsishly, the University according that Coronapsishly, the University according to the classical of the continues of the continues of the classical of the continues of the con						
	manufacture depose provid an executive outwood reflect amplifying an assistanced ligh, the amountmood deposit outwood of also accessed than the control took were accommunically by proposed a communication of the communi						
□~~		1					

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, NL, SE), AU, CA, FI, JP, KR, NO